# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

### BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- LACK BORDERS
  - TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
  - FADED TEXT
  - ILLEGIBLE TEXT
  - SKEWED/SLANTED IMAGES
  - COLORED PHOTOS
  - BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
  - GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

DEUTSCHES PATENTAMT

Deutsche Kl.: 12 q - 24
30 h - 2/36

**(10)** Offenlegungsschrift 1 P 15 18 003.7 (M 63712) Aktenzeichen: 2 Anmeldetag: 7. Januar 1965 **2** Offenlegungstag: 30. Januar 1969 (3) Ausstellungspriorität: 8 Unionspriorität 8 Datum: Land: 8 3 Aktenzeichen: Verfahren zur Herstellung von substituierten Flavanderivaten **(3)** Bezeichnung: 1 493 976 (61) Zusatz zu: ❷ Ausscheidung aus: E. Merck A G. 6100 Darmstadt Anmelder: **@** Vertreter: Irmscher, Dr. Klaus; Krämer, Dr. Josef; 6100 Darmstadt; **@** Als Erfinder benannt:

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBl. I S. 960): 6. 4. 1968

Freisberg, Dr. Karl-Otto, 6720 Speyer; Vöge, Dr. Hans-Otto (†), 6105 Ober-Ramstadt; Hepding, Dr. Ludwig, 6100 Darmstadt

DT 1518003

ORIGINAL INSFECTED

B. Merck Aktiengesellschaft Darmstadt 24. September 1968

Verfahren zur Herstellung von substituierten Flavanderivaten

Zusatz zu DBP...

(deutsche Patentanmeldung P 14 93 976. 5, früher M 59 597 IVb/12qu)

Das Hauptpatent .....(deutsche Patentanmeldung P 14 93 976. 5, früher M 59 597 IVb/12 qu) betrifft ein Verfahren zur Herstellung von substituierten Flavanderivaten der Formel A

worin

 $\mathbb{R}_{2^0} \xrightarrow{\mathbb{R}_4} \mathbb{R}_3$ 

R3 und R4

R<sub>3</sub> und R<sub>4</sub>

Wasserstoff, Hydroxy, Methoxy,
Methyl oder Aethyl,
Wasserstoff, Acyl mit 1 - 6 C-Ato-

Wasserstoff, Acyl mit 1 - 6 C-Atomen, Alkyl mit 1 - 5 C-Atomen, Dimalkylaminoalkyl mit 4 - 7 C-Atomen, Tetrahydropyranyl-(2)- oder die Gruppe R<sub>6</sub>-CO-CHR<sub>5</sub>- bedeuten, gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff, Hydroxy, Alkoxy mit 1 - 5 C-Atomen oder Dialkylaminoalkoxy mit 4 - 7 C-Atomen, zusammen auch Methylendioxy,

zusammen auch Methylendioxy, Aethylendioxy oder Propylendioxy, jedoch beide Reste nicht gleichzeitig Wasserstoff,

Name of the Name o

R<sub>6</sub> Hydroxy, Methoxy, Aethoxy, Amino oder alkyliertes, gegebenenfalls cyclisches Amino mit insgesamt 1 - 8 C-Atomen bedeuten,

909805/1018

Noue Unterlagan (Art. 7 &1 Abs., 2 Nr. 1 Satz 3 des Anderungeges, v. 4. 9. 1)

sowie gegebenenfalls der Säureadditionssalze und quartären Am oniumderivate solcher Verbindungen, das darin besteht, daß man eine Verbindung der Formel B

Worin

Y

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_1$ 

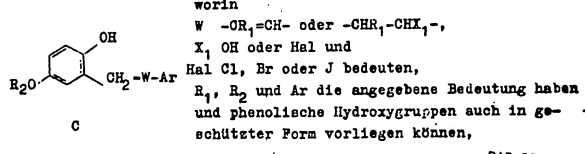
Xº ein Anion einer starken Säure,

Z II, OH oder =0 bedeuten,

R<sub>1</sub> bis R<sub>4</sub> die angegebene Bedeutung haben und
worin phenolische Hydroxygruppen auch in
geschützter Form vorliegen können,

mit reduzierenden Kitteln behandelt,

oder daß man eine Verbindung der Formel C



BAD ORIGINAL

oder eine Verbindung der Formel D

worin

 $R_1$ ,  $R_2$ , Ar und  $X_1$  die angegebene Bedeutung haben,

mit cyclisierenden, gegebenenfalls HX, abspaltenden Mitteln behandelt.

und/oder daß man gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel A einen oder mehrere der Reste R<sub>2</sub> bis R<sub>4</sub> nach an sich bekannten Methoden in andere Reste R<sub>2</sub> bis R<sub>4</sub> umwendelt, derart, daß man geschützte Hydroxygruppen durch Behandeln mit hydrolysierenden oder hydrogenolysierenden Mitteln in Freiheit setzt bzw. freie Hydroxygruppen durch Behandeln mit Alkylierungs- oder Acylierungs-mitteln alkyliert oder acyliert und/oder gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel A einen Rest R<sub>6</sub> durch Behandeln mit veresternden, verseifenden, amidierenden oder alkylierenden litteln in einen anderen Rest R<sub>6</sub> überführt, und/oder daß man gegebenenfalls Verbindungen der Formel A durch Behandeln mit Säuren bzw. Alkylierungsmitteln in ihre physiologisch verträglichen Säureadditionssalze bzw. quartären Ammoniumverbindungen überführt.

Es wurde nun gefunden, daß mannach dem Verfahren des Hauptpatentes auch Flavanderivute der im folgenden bezeichneten Formellsowie deren Säureadditionssalze und die quartären Ammoniumderivate solcher Verbindungen der Formel I, die basische Gruppen enthalten, herstellen kann:

In der Formel I haben R, bis R, die angegebene Bedeutung, während  $R_1$  hier eine Alkoxygruppe mit ? - 6 oder eine Alkylgruppe mit 3 - 6 C-Atomen bedeutet.

Die neuen Flavanderivate besitzen wertvolle pharmakologische Eigenschaften. Je nach Substitution zeigen sie östrogene, ovarstimulierende, cholesterinsynthesehemmende, antiarteriosklerotische, antispasmodische und/oder herzaktive Wirkungen.

Gegenstand der Erfindung ist demnach ein Verfahren zur Herstellung von substituierten Flavanderivaten nach DBP . . . (deutsche Patentanmeldung 14 59 597 IVb/12 qu), das darin besteht, daß man hier zur Herstellung von Flavanderivaten der Formel I

worin

I

R<sub>3</sub> und R<sub>4</sub>

Tetrahydropyranyl-(2) oder die Gruppe R<sub>6</sub>-CO-CHR<sub>5</sub>- bedeuten, gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff, Hydroxy, Alkoxy mit 1 - 5 C-Atomen oder Dialkylaminoalkoxy mit 4 - 7 C-Atomen, zusammen auch Methylendioxy, Athylen-R<sub>3</sub> und R<sub>4</sub> dioxy oder Propylendioxy, jedoch beide Reste nicht gleichseitig Wasserstoff. BAD ORIGINAL

R, Alkoxy mit 2 - 6 oder Alkyl mit

aminoalkyl mit 4 - 7 C-Atomen,

Wasserstoff, Acyl mit 1 - 6 C-Atomen, Alkyl mit 1 - 5 C-Atomen, Dialkyl-

3 - 6 C-Atomen,

R<sub>5</sub> Wasserstoff oder Alkyl mit 1 - 5 C-Atomen und

R<sub>6</sub> Hydroxy, Methoxy, Athoxy, Amino oder alkyliertes, gegebenenfalls cyclisches Amino mit insgesamt 1 - 8 C-Atomen bedeuten,

sowie gegebenenfalls der Säureadditionssalze und quartären Ammoniumderivate solcher Verbindungen der Formel II

worin

Y

$$R_1$$
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_3$ 

E ein Anion einer starken Säure,

H,OH oder =0 bedeuten,

R, bis R, die angegebene Bedeutung haben
und worin phenolische Hydroxygruppen
auch in geschützter Porm vorliegen
können,

mit redusierenden Mitteln behandelt,

oder daß man eine Verbindung der Formel III

- 6 -

haben und phenolische Hydroxygruppen auch in geschützter Form vorliegen können,

oder eine Verbindung der Formel IV

worin

R<sub>2</sub>0 CH2 R<sub>1</sub>

X<sub>1</sub> OH oder Hal bedeutet und R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, Ar und Hal die angegebene Bedeutung haben,

mit cyclisierenden, gegetenenfalls HX, abspaltenden Mitteln behandelt.

und/oder daß man gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I einen oder mehrere der Reste R<sub>2</sub> bis R<sub>4</sub> nach an sich bekannten Methoden in andere Reste R<sub>2</sub> bis R<sub>4</sub> umwandelt, dersrt, daß man geschützte Hydroxygruppen durch Behandeln mit hydrolysierenden oder hydrogenolysierenden Mitteln in Freiheit setzt bzw. freie Hydroxygruppen durch Behandeln mit Alkylierungs- oder Acylierungsmitteln alkyliert oder acyliert und/oder gegebenenfalls in einef Verbindung der Formel I einen Rest R<sub>6</sub> durch Behandeln mit veresternden, verseifenden, amidierenden oder alkylierenden Mitteln in einen anderen Rest R<sub>6</sub> überführt,

und/oder daß man gegebenenfalls Verbindungen der Formel I durch Behandeln mit Säuren bzw. Alkylierungsmitteln in ihre physio-logisch verträglichen Säureadditionssalze bzw. quartären Ammonium-verbindungen überführt.

Als Acylgruppen im Rest R<sub>2</sub> kommen beispielsweise die folgenden in Frage: Formyl, Acetyl, Propionyl, Butyryl, Isobutyryl, Valeryl, Isovaleryl, Caproyl, Isocaproyl.

Als mögliche Alkylgruppen in den Resten R<sub>2</sub> und R<sub>5</sub> seien beispielsweise genannt: Methyl, Athyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sek.-Butyl, Isobutyl, tert.-Butyl, n-Amyl, Isoamyl. Als Dialkylaminoalkylgruppen im Rest R<sub>2</sub> sind vor allem zu erwähnen: 2-Dimethylaminoäthyl, 2-Diäthylaminoäthyl, 3-Dimethylaminopropyl, 3-Diäthylaminopropyl.

Die Reste R<sub>3</sub> und/oder R<sub>4</sub> können beispielsweise die folgenden Alkoxygruppen bedeuten: Methoxy, Athoxy, Fropoxy, Isopropoxy, Butoxy, Isobutoxy, sek.Butoxy, tert.Butoxy, Amyloxy, Isoamyloxy.

Als Dialkylaminoalkoxygruppen in den Resten R<sub>3</sub> und/oder R<sub>4</sub> kommen vorzugsweise diejenigen in Frage, die den genannten Dialkylamino-alkylgruppen entsprechen.

Als alkylierte Aminogruppen im Rest R<sub>6</sub> seien beispielsweise aufgeführt: Methyl-, Äthyl-, n-Fropyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, Amyl-, Hexyl-, Heptyl-, Dimethyl-, Methyläthyl-, Diäthyl-, Di-n-propyl- oder Diisopropylamino. Als cyclische Aminogruppen kommen vorzugsweise Piperidino- oder Pyrrolidinogruppen in Frage.

Die Verbindungen der Formel II umfassen Flavyliumsalze,  $\triangle^2$ - oder  $\triangle^3$ -Flavene, Flavanone, Flavanole, Flavone oder Flavonole, die wie angegeben substituiert sein können. Die Flavyliumsalze der Formel II können Anionen beliebiger starker Jäuren enthalten. Die Flavyliumsalze können beispielsweise in Form der Chloride, Bromide Jodide, Perchlorate, Tetrachlorferrate(II), Hydrogensulfate vorliegen.

Die Reduktion der Verbindungen der Formel II gelingt vorzugsweise durch katalytische Hydrierung. Als Katalysatoren sind
beispielsweise Edelmetall-, Nickel- und Kobaltkatalysatoren
geeignet sowie auch Kupfer-Chrom-Oxid. Die Edelmetallkatalysatoren
können als Trigerkatalysatoren, wie z. b. Palladium auf Kohle,
Calciumcarbonat oder Strontiumcarbonat, als Oxidkatalysatoren,
wie z. B. Flatinoxid, oder als feinteilige Lietallkatalysatoren
vorliegen. Nickel- und Kobaltkatalysatoren werden zweckmäßig
als Raney-Metalle, Nickel auch auf Kieselgur oder Bimsstein als
Träger eingesetzt. Die Hydrierung kann bei Raumtemperatur und
Normaldruck oder auch bei erhöher Temperatur und/oder erhöhtem
Druck durchgeführt werden. Vorzugsweise arbeitet man bei Drucken

zwischen \* und 100 at und bei Temperaturer zwischer. -80 und 4150°C. Breckmißig wird die Umsetzung in Gegenwart eines Lösungsmittels, whe Methanol, Athanol, Isopropanol, tert. Butanol, Essigsourcethylester, Dioxan, Eisessig, Tetrahydrofuran, Wasser durch-Beführt. En manchen Bällen empfiehlt sich ein Zusatz von ketalyzischen Hengen Hineraleäure, beispielsweise Salz- oder Schwefelstuge. Wird zum Hydrierung eine Verbindung der Formel II mit einem basischen Stickstoffstom eingesetzt, so können die freie Base oder auch ein Salz dieser Base verwendet werden. Bei der Eydrierung muß darauf geachtet werden, deß die aromatische. Ringe night ebenfalls angegriffen werden. Vorzugsweise arbeitet men deher bei Normaldruck in der Weise, daß man die Hydrierung nach Aufnahme der berechneten Menge Wasserstoff ablricht. Werden Ausgengeprodukte der Formel 11 verwendet, in denen phenolische Hydroxygruppen durch Benzylgruppen geschützt sind, so können diese Schutzgruppen bei der Hydrierung entfernt werden.

Die keduktion der Verbindungen der Formel II gelingt auch mit enderen Reduktionsmitteln. So kann man Flavanone mit Diboran in Flavanon der Formel I überführen; beispielsweise löst man dazu das Flavanon in Diäthylenglykoldimethyläther, leitet unter Kühlung Diboran ehn und läßt über Nacht bei Raumtemperatur stehen. Fernar kenn man Flavanone in ihre Thioketale, vorzugsweise ihre Äthylenthioketale, umwendeln, die denn reduktiv, vornehmlich durch Umeetzung unt Ranay-Matallen, gespalten werden.

Die genan ten Ausgangsverbindungen der Formel II können nach üblichen Methoden erhalten werden. Beispielsweise können die Flavyliumsalze durch Kondensation eines gegebenenfalls in 5-Stellung verätherten oder veresterten 2,5-Dihydroxybenzaldehyds mit einem Keton der Formel R<sub>1</sub>OH<sub>2</sub>COAr, die  $\triangle^2$ - oder  $\triangle^3$ -Flavene durch Reduktion der entsprechenien Flavyliumsalze mit Lithium-aluminiumhydrid, die Flavanone durch Kondensation eines gegebenenfalls in 5-Stellung verätherten oder veresterten 2.5-Dihydroxy-acetophenons mit einem Aldehyd der Formel ArOHO hergestellt werden. Die Flavanole sind erhältlich durch Reduktion der entsprechenden Flavanone, die Flavone aus den entsprechenden Flavanonen durch Dehydrierung mit Selendioxid oder durch Oxydation mit Wasserdoff-

}

peroxid in alkalischer Lösung, die 2-Flavenole durch Reduktion der entsprechenden Plavone mit Lithiumaluminiumhydrid.

Als Ausgangsverbindungen der Formel II werden beispielsweise die folgenden verwendet:

3-Athoxy-, 3-n-Propoxy-, 3-Isopropoxy-, 3-n-Butoxy-, 3-sek.-Butoxy-, 3-Isobutoxy-, 3-tert.-Butoxy-, 3-n-Amyloxy-, 3-Isoamyloxy-, 3-tert.-Amyloxy-, 3-n-Hexyloxy-, 3-n-Propyl-, 3-Isopropyl-, 3-n-butyl-, 3-Isobutyl-, 3-sek.-Putyl-, 3-tert.-Butyl-, 3-n-Amyl-, 3-Isoamyl-, 3-tert.-Amyl- und 3-n-Hexyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavyliumchlorid sowie die entsprechenden 3-Flavene, Flavone, Plavanone und Flavan-4-ole und die von diesen Verbindungen abgeleiteten, den Substituenten R2 bis R4 entsprechender. Beter und Äther.

Die Cyclisierung von Verbindungen der Formel III erfolgt in der Regel durch Einwirkung von basischen oder sauren Katalysatoren. Vorzugsweise verwendet man dabei Alkalien wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, Natrium- oder Kaliumamid, Natriumhydrid, basisch reagierende Salze wie Natrium- oder Kaliumacetat, Natrium- oder Kaliumoarbonat; Pufferlösungen, beispielsweise solche aus Citronensaure und Dinatriumphosphat oder aus Natriumdihydrogenphosphat und Borax oder aus Borsaure, Natriumhydroxid und Kaliumchlorid; organische Basen wie Piperidin, Pyridin, Benzytrimethylammoniumhydroxid; Nineralsäuren wie Salzsäure, Bromwasserstoff, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Polyphosphorsäure, organische Sulfonsäuren wie p- Toluolsulfonsäure oder Camphersulfonsäure; Ansolvosäuren wie Aluminiumchlorid, Zinkchlorid oder Zinn(IV)chlorid. Solche Verbindungen der Formel III, in denan W -CR<sub>1</sub>=CH- oder -CHR<sub>1</sub>-CHOH bedeutet, werden vorzugsweise mit Hilfe der genannten Säurekatalysatoren cyclisiert.

Die Cyclisierung kann in Gegenwart eines zusätzlichen inerten Lösungsmittels, wie Methanol, Athanol, Dioxan, Tetrahydrofuran, Essigester, Eisessig, Tetralin, Benzol, Toluol, vorgenommen werden, gegebenenfalls auch in Gemischen dieser Lösungsmittel untereinander oder mit Wasser. Es ist auch möglich, einen BAD ORIGINAL

Ilberschuß des Cyclisierungsmittels als Lösungsmittel zu verwenden. Die Cyclisierung findet bei Raumtemperatur statt und kann durch Erwärden, vorzugsweise bis zum Siedepunkt des verwendeten Lösungsmittels, beschleunigt werden. Die Reaktionszeit beträgt einige Linuten bis einige Tage.

Die Ausgangsverbindungen der Formel III können hergestellt werden durch Kondensation wines gegebenenfalls verätherten oder veresterten flydrocklassiferivates mit einer Verbindung der Formel X-CH<sub>2</sub>-W-Ar. Es ist möglich, die Reaktion so zu führen, des die Verbindung der Formel III nicht isoliert zu worden braucht. Man kann ferner eine Verbindung der Formel

deren phenolische Hydroxygruppe(n) auch in geschützter Form vorliegen können, mit einem Benzaldehyd der Pormel ArCHO zu der Verbindung der Formel III umsetzen oder ein Chalkon der Formel

durch Behandlung mit einem Reduktionsmittel wie Natriumumalgam oder durch aufeinanderfolgende katalytische Hydrierung und Reduktion mit einem komplexen Metallhydrid zu der Verbindung der Formel III reduzieren.

BAD OSIGIPAL

- 11 -

Als Ausgangsverbindungen der Formel III verwendet man vorzugsweise die folgenden Substanzen:

sowie die von diesen Verbindungen abgeleiteten, den Substituenten  $R_2$  bis  $R_4$  entsprechenden Ester und Äther.

Die Cyclisierung der Verbindungen der Formel IV erfolgt in der Regel nach den gleichen Methoden die diejenige der Verbindungen der Formel III. Es ist nicht erforderlich, die als Aus angsprodukte verwendeten Verbindungen der Formel IV zu isolieren, sondern man kann sie auch in situ erzeugen. Das kann geschehen, indem man sin gegebenenfalls veräthertes oder verestertes Hydrochinonderivat mit einer Halogenverbindung der Formel X<sub>1</sub>CH<sub>2</sub>-CHR<sub>1</sub>-CHHal-Ar unter den oben für die Cyclisierung der Verbindungen der Formel III angegebenen Bedingungen umserst. Beim Arbeiten unter milden alkalischen Bedingungen, z. B. durch Behandlung mit einem Alkelialkoholat, gelingt es, die Verbindung der Formel IV zu isolieren.

- 12 -

bei den vorstehend beschrieberen Umsetmungen der Verbindungen der Formeln 111 und TV ist es möglich, daß phenolische Mydroxygruppen in geschützter Form vorliegen, wobei die Schutzgruppen unter den Bedingungen der Kondensation abgespalten werden können. So kann man solche Verbindungen, in denen hydroxygruppen .ls Tetrahydropyranyläther geschützt verliegen, in seurem oder alkalischem Medium kondensieren, im Falle einer alkalischen Kondensation wird die Hydroxygruppe durch nachfolgendes kurzes Kochen mit Säure in Freiheit gesetzt. Verbindungen mit als Ester geschützter Hydroxygruppe können ebenfalls in saures oder alkalischem Medium kondensiert werden, wobei die Estergruppe verseift wird. Ferner sind Äthergruppen, wie Benzyläther oder Methyläther, als Schutzgruppen genignet. Die Spaltung solcher Äther erfolgt beispielsweise, wenn man els Cyclisierungsmittel Bromwasserstoffsäure unter geeigneten Bedingungen verwendet.

Es ist ferner möglich, in eine Verbindung der Formel I einen oder mehrere der Reste  $R_2$  bis  $R_4$  nach an sich bekunnten Methoden in andere keste  $R_2$  bis  $R_4$  umzuwandeln.

So kann man geochützte Hydroxygruppen durch Hydrolyse baw. Hydrogenolyse wieder in Preiheit setzen. Beispielsweise ist es möglich, veresterte oder als Tetrahydropyranyläther geschützte Hydroxygruppen durch Behandeln mit basischen oder sauren Mitteln zu hydrolysieren. Als Basen kommen vornehmlich wäßriges, wäßrig-alkoholisches oder alkoholisches Matriumoder Kaliumhydroxid, als Säuren vor allem Salzsäure und Schwefelsäure in Betracht. Benzyläthergruppen können hydrogenolytisch abgespalten werden.

Es ist ferner möglich, freie Hydroxygruppen zu alkylieren oder zu acylieren. Die Alk, lierung kann beispielsweise durch Umsetzung mit entsprechenden Alkyihalogeniden, Sulfaten oder niederen Alkylestern in Gegenwart von Alkali wie Hatrium- oder Kaliumhydroxid oder -carbonat erfolgen, wobei auch eines der üblichen inerten Lösun, smittel zugegen sein kann. Besonders wichtig ist die Umwandlung in Dialkylaminoalkoxygruppen. Dementaprechend können die Ausgangsverbindungen umgesetzt werden mit Nethyljodid, Dimethylsulfat, Athyl, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Amyl-, Isoamylhalogeniden, 2-Dimethylaminoäthyl-, 2-Diäthylaminoäthyl-, 2-(Methyläthyl-amino)-äthyl-, 3-Dimethylaminopropyl- oder 3-Diäthylaminopropyl- propylhalogeniden oder auch mit den entsprechenden Alkoholen. Solche Verätherungen erfolgen beispielsweise nach den Prinzip einer Williamson-Synthese, wobei man von den entsprechenden Alkaliphenolaten ausgeht. Es ist mer auch möglich, die freien Phenole mit den entsprechenden Alkoholen bzw. substituierte. Aminoalkoholen in Gegenwart saurer Katalysatoren wie Schwefelsäure, Phosphorsäure, p-Toluolsulfonsäure, umzusetzen.

Mit Hilfe von Alkylierungsmethoden ist as farner möglich, in 6-Stellung einen Rest R6-CO-CHR5- einzuführen, indem man die freie 6-Hydroxyverbindung oder acren Metallphenolat, vorzugsweise deren Natrium- oder Kaliumphenolat mit a-Halogenoarbonsäuren oder deren Derivaten, beispielsweise Estern oder Amiden, umsetzt. Geeignete Halogencarbonsäuren sind namentlich Chloroder Bromessigsäure, a-Chloroder a-Brompropionsäure, a-Chloroder a-Brombuttersäuren, a-Chloroder a-Bromvaleriansäuren, a-Chloroder a-Bromcapronsäuren, a-Chloroder a-Bromheptansäuren, wie a-Chloroder a-Brom-isoanylessigsäure, sowie deren Hethyl- und Äthylester, Amide und Dialkylamide.

Eine Acylierung von Hydroxygruppen kann durch Erhitzen mit einem Anhydrid oder Halogenid der Essig-, Propion-, Butter-, Isobutter-, Valerian-, Isovalerian- oder Capronsäure erfolgen, vorteilhaft in Gegenwart einer Base wie Pyridin odef eines alkalischen Salzes der entsprechenden Säure oder auch einer geringen Henge Mineralsäure wie Schwefelsäure oder Selzsäure.

- 14 -

In einer Verlindung der Formel T kann ferner der Rest R6 durch Verenterung, Verstifung, Amidierung oder Alkylierung in einem underen Rest R<sub>6</sub> übergeführt werden. Eine Veresterung erfolgt in üblicher deise bei solchen Verbindungen, in denen R6 eine Hydroxygruppe bedeutet. Beispielsweise kann man die Umsetzung mit Methanol oder Äthanol in Gegenwart von Säuren. . vor masswerse in degenwart eines organischen Lösungsmittels und unter Anwendung azeotroper Veresterungsmethoden oder auch durch Behandeln mit baszomethan oder Diazoäthan in / ther, Tetrahydrofuran oder Dioxan vornehmen. Bedeutet der kest  $\mathfrak{K}_{\hat{\mathbf{G}}}$ Methoxy oder Abboxy, so kann er nach den oben beschriebenen Methoden erseift oder durch Umsetzung mit Ammoniak oder primmen bzw. sekundaren Alkylaminen, gegebenenfalls cyclischen Aminen in die enteprechenden Säureamide übergeführt werden. Falls der Kest R6 eine freie Aminogruppe bedeutet, so kann er durch Umsetzung mit den entsprechenden Alkylhalogeniden wie Methyl-, Athyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Amyl-, Isosmylhalogeniden oder mit Dimethyl- oder Disthylaulfat oder mit 1,4-Dichlor- oder 1,4-Dibrombutan, 1,5-Dichlor- oder 1,5-Dibronpentsn in eine Alkylamino- bzw. Dialkylaminogruppe, die gegebenenfalls auch cyclisch sein kann, umgewandelt werden.

Schließlich ist es möglich, besische Verbindungen der Formel I durch Behandeln mit Säuren in ihre physiologisch verträglichen Säurendditionesalze zu überführen. Für diese Umsetzung kommen solche Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liafern. So können organische und anorganische Säuren, wie zi B. cliphatische, alicyclische, araliphatische, eromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon- oder Salfonsäuren, wie Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diäthylessigsäure, Oxalsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsaure, Weinsäure, Äpfelsäure, Aminocarbonsäuren, Sulfaminsäure, Benzoesäure, Salicylsäure, Phenylpropionsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Isonicotinsäure, Liethansulforsäure, Maphthalis-mono- und -disulfonsäuren, Schwefelsäure,

15 -

Ì

Sepetersäure, Halogenwasserstoffsäuren, wie Uniorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, oder Phosphorsäuren, wie Orthophosphoreäure, usw. verwendet werden.

Eine Umwandlung von basischen Flavanen der Formel I in ihre physiologisch verträglichen quartären Ammoniumderivate gelings durch Behandeln mit Alkylierungsmitteln, wie Methyljodid. Dimethylsulfat, Athylbromid, Äthyljodid.

Bezogen auf die Substituenten in 2- und 3-stellung können die neden Verbindungen in der die- oder der trans-Form erhalten werden. So entsteht beispielsweise bei der Hydrierung von Flevyliumsalzen zunächst bevorzugt die dis-Porm, die durch Einwirkung von Säure in die stebilere trans-Form ungewandelt werden kann.

Vorzugeweise können nach der Erfindung Verbindungen folgender Formeln erhalten werden (worin  $R_2$  bis  $R_6$  die angegebene Bedeutung haben):

Regulating massive 
$$R_2$$
 and  $R_2$  and  $R_3$   $R_2$  and  $R_3$   $R_4$   $R_5$   $R_6$   $R_7$   $R_7$   $R_8$   $R_8$   $R_8$   $R_8$   $R_9$   $R_9$ 

rorin

Rx Alkyl mil 2 - 3 C-Atomen,

Rx Alkyl mil 4 - 6 C-Atomen und

Rx Propyl scer Faspropyl

BAD ORIGINAL

Die neuen Verbindungen können im Gemisch mit üblichen Arzneimittelträgern in der Human- oder Veterinärmedizin eingesetzt werden. Als Trägersubstanzen kommen solche organischen oder anorganischen Stoffe in Frage, die für die parenterale, enterale oder topikale Applikation geeignet sind und die mit den neuen Verbindungen nicht in Reaktion treten, wie beispielsweise Wasser, pflangliche Öle, Folyathylenglykole, Gelatine, Milchzucker, Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline, Cholesterin usw. Zur parenteralen Applikation dienen insbesondere Lösungen, vorzugsweise blige oder währige Lösungen, sowie Suspensionenoder Emulsionen. Für die enterale Applikation können ferner Tabletten oder Dragees, für die topikale Anwendung Salben oder Cremes, die gegebenenfalls sterilisiert oder mit Hilfsstoffen, wie Konservierungs-, Stabilisierungs- oder Netzmitteln oder Salzen zur Beeinflussung des osmotischen Druckes oder mit Puffersubstanzen versetzt sind, angewendet werden.

Die Dosierung der neuen Flavanderivate beträgt vorzugsweise

1 bis 500 mg.

BAD ORGANIAL

#### Beispiel i

7 g Platindioxid werden in 2,5 l Methanol vorhydriert und dann mit 60 g 3-Äthoxy-6-hydroxy-4.'-methoxy-flavyliumchlorid versetzt. Man hydriert weiter, bis 2 Mol Wasserstoff aufgenommen sind, bricht dann ab, filtriert und destilliert des Methanol unter vermindertem Druck ab. Der Rückstand besteht aus 3-Äthoxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan. Nach chromatographischer Reinigung an Kieselgel und Umkristallisation aus Methanol F. 135-137°. Beispiel 2

2 g 6-Hydroxy-3-isopropyl-4'-methoxy-3-flaven werden in Gagenwart von 500 mg Raney-Nickel in 15 ml Athanol hydriert. Nach Aufnahme von 1 Mol Wasserstoff riltriert man den Katalysator ab und entfarnt das Lösungsmittel unter vermindertem Druck, wobei 6-Hydroxy-3-isopropyl-4'-methoxy-Clavan erhalten wird. Nach chromatographischer Reinigung und Umkristallisation aus Aether/Petroläther. F. 67 - 68. Beispiel 3

Eine Lösung von 1,5 g 6-Acetoxy-4'-methoxy-3-propyl-flavanon in 2 ml Äthandithiol und 2 ml Bortrifluoridetherat wird 15 Minuten bei Raumtemporatur, dann nach Zugabe von 20 ml Chloroform über Nacht stehengelassen. Das Resktionsgemisch wird mit 200 ml Chloroform verdünnt, mit Wasser und Natriumchloridlösung gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Der nach dem Entfernen des Chloroforms erhaltene Rückstand wird in 300 ml absolutem Äthanol gelöst und mit aktiviertem Raney-Nickel 10 Stunden unter Rückfluß gekocht. Nach dem Abfiltrieren den Katalysators wird die Lösung auf 20 ml eingeengt. Das dabei ausfallende 6-Acetoxy-4'-methoxy-3-propyl-flavan wird aus Methanol umkristallisiert. F. 58 - 61°.

#### Beispiel 4

2,4 g 4-ilydroxy-4'-methoxy-3-propyloxy-6-tetrahydropyranyloxyflavan werden in 100 ml Dioxan gelöst, mit 1,2 g Palladiumchlorid versetzt und bei Haumtemperatur hydriert. Nach Aufnahme
der berechnten Menge Wasserstoff wird die Hydrierung abgebrochen,
der Katalysator abfiltriert, die Dioxanläsung unter vermindertem

Druck eingeen, t, mit wasser verdient und zur Entfernung des restlichen Dioxans nochmals eingeengt. Das Rohprodukt wird aus Äthanol umkristallisiert, wobei 4'-Hethoxy-3-propyloxy-6-tetrahydropyranyloxy-flavan ernalten wird.

#### Beispiel 5

2 g 6-hydroxy-3-isoploxy-4'-methoxy-flavon werden mit 0,5 g kaney-Nickel in 30 ml Athanol bei 120°C unter einem Druck von 40 at Wasserstoff hydriert. Nach dem Abkühlen wird der Katalysator abfiltriert und das Filtrat bis zur Kristallisation des 6-Hydroxy-3-isopropyloxy-4'-methoxy-flavans eingeengt. F. 110 - 112°.

#### Beispiel 6

4 g Hydrochinon, 8 g p-Methoxy-a-n-butyl-cinnamylbromid und 5 g frisch geschmolzenes Zinkohlorid werden in 55 ml absolutem Benzol 6 Stunden unter Rückfluß gekocht. Dann läßt man abkühlen, wüscht die organische Phase mit Wasser, trocknet über Natriumsulfat und entfernt das Lösungsmittel unter vermindertem Druck. Das Rohprodukt wird an 20 g Aluminiumoxid chromatographiert wobei 3-Butyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan erhalten wird.

#### Beispiel 7

2 g 1-p-Anis/1-2-butoxy-3-(?'-hydroxy-5'-methoxyphenyl)propanol werden in 10 ml 2%iger methanolischer Salzsäure
4 Stunden unter Rückfluß zum Sieden erhitzt. Anschließend
wird unter vermindertem Druck eingeengt, wobei 3-Butoxy-6,4'dimethoxy-flavan erhalten wird.

#### Beispiel &

2 g 1-(4-liydroxyphenyl)-2-tert.butyl-3-(2',5'-dimethoxyphenyl)propanol werden mit einer 5-igen Lösung von Bromwacserstoff
in 50 ml Eisessig 2 Stunden unter Rückfluß gekocht. Dann wird
das Gemisch in Wasser gegossen, mit Chloroform extrahiert, der
Extrakt mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet

und zur Trockne verdampft, wobei 3-tert.-Butyl-6,4'-dihydroxy-flavan erhalten wird.

#### Beispiel 9

2 g 1-p-Anisyl-2-n-amyloxy-3-(2'-hydroxy-5'-methoxyphenyl)propylchlorid werden in 200 ml 5,iger Matronlauge kalt gelöst
und anschließend auf dem Dampfbad erwärmt, wobei 3-n-Amyloxy6,4'-dimethoxy-flavan erhalten wird.

#### Beispiel 10

3 g 3-p-Anisyl-3-p-anisyloxy-2-n-hexyl-propylchlorid und 0,3 g Zinntetrachlorid werden im Bombenrohr 6 Stunden auf 200°C erhitzt. Nach dem Abkühlen arbeitet man mit Äther und wäßriger Salzsäure auf, wäscht die Ätherphase mit Sodalösung, trocknet über Natriumsulfat, zieht das Lösungsmittel unter vermindertem Druck ab, wobei man 6,4'-Dimethoxy-3-n-hexyl-Tlavan erhält.

#### Beispiel 11

3 g 3-p-Anisyl-3-p-anisylvay-2-isoamyl-propanol werden mit 0,3 g Zinkchlorid im Bombenrohr 30 Minuten auf 200°C erhitzt und nach dem Abkühlen wie in Beispiel 10 aufgearbeitet, wobei 6,4'-Dimethoxy-3-isoamyl-flavan erhalten wird.

#### Beispiel 12

2 g 4'-Methoxy-3-Propyloxy-6-tetrahydropyranyloxy-flavan werden in 50 ml 5/iger wäßrig-äthanolischer Salzsäure 2 1/2 Stunden unter Rückfluß gekocht. Nach dem Abkühlen arbeitet man mit Chloroform und Wasser wie üblich auf, wobei 6-Nydroxy-4'-methoxy-3-propyloxy-flavan erhalten wird.

- 20 -



#### Beispiel 13

2,6 g 3-Athoxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan, 1,5 g Chloressigsäurediäthylamid und 2,8 g wesserfreies Kaliumcarbonat werden
in 50 ml wasserfreiem Aceton unter Rühren 24 Stunden in einer
Stickstoffatmosphäre gekocht. Dann wird das Aceton unter vermindertem Druck abdestilliert, der Rückstand mit Chloroform
und Wasser aufgearbeitet und das so erhaltene 3-Athoxy-4-methoxyflavan-6-oxy-essigsäure-diäthylamid durch Umkristallisation aus
Äthanol gereinigt.

#### Beispiel 14

0,5 g 3-Athoxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan werden mit 0,3 g Chloressigsaureäthylester und 0,35 g wasserfreiem Kaliumcarbonat in 10 ml Aceton 24 Stunuen unter Rühren und Einleiten von Stickstoff gekocht. Man entfernt darauf das Lösungsmittel, setzt Wasser hinzu und extrahiert mit Methylenchlorid. Nach dem Trocknen über Natriumsulfat und Entfernen des Lösungsmittels wird der erhaltene 3-Athoxy-4'-methoxy-flavan-6-oxy-essigsaure- aus Methanol umkristallisiert.

#### Beispiel 15

1 g 3-Athoxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan werden mit 5 ml Pyridin und 5 ml Acetanhydrid 5 Stunden auf 50°C erhitzt. Nach dem Abkühlen arbeitet man mit Wasser und Chloroform auf, chromatographiert an Kieselgel und kristallisiert das 6-Acetoxy-3-Athoxy-4'-methoxy-flavan aus Methanol um. F. 91 - 92°.

#### Beispiel 16

2 g 3-Xthoxy-4'-methoxy-flavan-6-oxy-essigsEure-Ethylester werden mit 30 ml 2n-Ethanolischer Kaliumhydroxidlösung 3 Stunden unter Rückfluß gekocht. Beim AnsEuern der Lösung mit verdünnter SchwefelsEure erhält man 3-Athoxy-4'-methoxy-flavan-6-oxy-essigsEure.

BAD ORIGINAL - 21 -

#### Boispiel 47

3,5 g 3-Athoxy-4'-methoxy-flavan-5-oxy-essigsaure-athylester werden in einem Gemisch von 2,1 g Pyrrolidin und 10 ml absolutem Benzol 6 Stunden unter Rückfluß gekocht. Beim Abkühlen kristallisiert 3-Athoxy-4'-methoxy-flavan-6-oxy-essigsaure-pyrrolidid aus.

#### Beispiel 18

2 g 3-Athoxy-6-methoxy-4'-(2-dimethylaminoäthoxy)-flavan werden in wenig Athanol gelöst und mit überschüssiger Ethanolischer Salzsäure versetzt. Das ausfallende Hydrochlorid der Base wird abfiltriert.

Analog kann durch Verwendung von Bromwasserstoff das entsprechende Hydrobromid hergestellt werden.

#### Beispiel 19

0,5 g 3-Athoxy-6-methoxy-4'-(2-dimethylaminosthoxy)-flavan werden in Ather gelöst und mit überschüssigem Methyljodid versetzt. Man läßt 24 Stunden bei Raumtemperatur stehen, arbeitet wie üblich auf und kristallisiert das Methojodid der Base aus Methanol um.

#### Beispiel 20

a) 15 g 3-Aethoxy-6-hydroxy-3',4'-methylendioxy-flavyliumchlorid werden in 600 ml Methanol an 2 g vorhydriertem Platindioxid bis zur Aufnahme von 2 Mol Wasserstoff hydriert. Anschließend setzt man der Suspension 15 ml Pydridin zu, filtriert unter Stickstoff, destilliert die Lösungsmittel ab und chromatographiert an 100 g Kieselgel. Man erhält 3-Aethoxy-6-hydroxy-3',4'-methylendioxy-flavan vom F. 164 - 166° (aus Methanol).

In analoger Weise erhält man aus 10 g 3-n-Propyl-6-hydroxy-3',4'-methylendioxy-flavyliumchlorid das 3-n-Propyl-6-hydroxy-3',4'-methylendioxy-flavan in nicht kristalliner Form.

- b) Das nach a) erhaltene rohe 3-n-Propyl-6-hydroxy-3',4'-methylen-dioxy-flavan wird durch 5-stündiges Erwärmen mit 50 ml Acetan-hydrid und 50 ml Pyridin auf 50° acetyliert und das rohe 6-Acetat durch Chromatographie an 150 g Kieselgel mit Benzol gereinigt.
- c) 9 g nach b) erhaltenes rohes Acetat werden in 162 ml 5 %iger methanolischer Kalilauge 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt.

  Dann gießt man in 1,6 1 Wasser, säuert mit 20 ml konzentrierter Salzsäure an und extrahiert mehrmals mit Chloroform. Aus den Chloroformextrakten gewinnt man 3-n-Propyl-3',4'-methylendioxy-6-hydroxy-flavan vom F. 126 128° (aus Aether/Pentan).

#### valentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von aubstituierten Flavanderivaten nach DBr . . (deutsche Fatentanmeldung E 59 597 JVb/12 qu), dadurch gekennzeichnet, daß man hier zur Herstellung von Flavanderivaten der Formel I

worin

 $R_3$  und  $R_A$ 

R<sub>1</sub> Alkoxy mit 2 - 6 oder Alkyl mit 3 - 6 C-Atomen,

R2 Wasserstoff, Acyl mit 1-6 C-Atomer,
Alkyl mit 1 - 5 C-Atomen, Dialkylaminoalkyl mit 4 - 7 C-Atomen,
Tetrahydropyranyl-(2) oder die
Gruppe R6-CO-CHR5- bedeuten,
R4 gleich oder verschieden sein können
und Wasserstoff, Hydroxy, Alkoxy mit
1 - 5 C-Atomen oder Lialkylaminoalkoxy mit 4 - 7 C-Atomen,
R. zusammen auch Methylendioxy,

alkoxy mit 4 - 7 C-Atomen,

zusammen auch Methylendicxy,

Äthylendicxy oder Propylendicxy,
jedoch beide Reste nicht gleichzeitig Wasserstoff,

R<sub>5</sub> Wasserstoff oder Alkyl mit 1 - 5 C-Atomen und

R<sub>6</sub> Hydroxy, Liethoxy, Athoxy, Amino oder alkyliertes, gegebenenfalls cyclisches Amino mit insgesamt 1 - 8 C-Atomen bedeuten,

sowie gegebenenfalls der Säureadditionssalze und quarthren Ammoniumderivate solicher Verbindungen der Formel II

- 23 -

worin 
$$_{\Theta}$$
 $Y$ 
 $0$ 
 $R_{1}$ 
 $X^{\Theta}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 

X<sup>θ</sup> ein Anion einer starken Säure,
Z H, OH oder =0 bedeuten,
R<sub>1</sub> bis R<sub>4</sub> die angegebene Bedeutung
haben und worin phenolische Hydroxygruppen auch in geschützter Form
vorliegen können,

mit reduzierenden Mitteln behandelt,

II

oder daß man eine Verbindung der Formel III

oder eine Verbindung der Formel IV

mit cyclisierenden, gegebenenfalls HX<sub>1</sub> abs paltenden Mitteln behandelt, 909805/1018 BAD ORIG!NAL

und/oder daß man gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I einen oder mehrere der Reste R<sub>2</sub> bis R<sub>4</sub> nach an sich bekannten Methoden in andere Reste R<sub>2</sub> bis R<sub>4</sub> umwandelt, derart, daß man geschützte Hydroxygruppen durch Behandeln mit hydrolysierenden oder hydrogenolysierenden Mitteln in Freiheit setzt bzw. freie Hydroxygruppen durch Behandeln mit Alkylierungs- oder Acylierungs mitteln alkyliert oder acyliert und/oder gegebenenfalls in einer Verbindung der Formel I einen Rest R<sub>6</sub> durch Behandeln mit veresternden, verseifenden, amidierenden oder alkylierenden Mitteln in einen anderen Rest R<sub>6</sub> überführt,

und/oder daß man gegebenenfalls Verbindungen der Formel I durch Behandeln mit Jäuren bzw. Alkylierungsmitteln in ihre physiologisch verträglichen Säureadditionssalze bzw. quartären Ammoniumverbindungen überführt.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators behandelt.
- 3. Verbindungen der Formel I.
- 4. Verbindungen der Formel V

5. Verbindungen der Formel VI

6. Verbindungen der Formel VII

7. Verbindungen der Formel VIII

8. Verbindungen der Formel IX,

9. Verbindungen der Formel X

- 26 -

10. Verbindungen der Formel XI

11. Verbindungen der Formel XII

12. Verbindungen der FormelXIII

13. Verbindungen der Formel XIV

14. Verbindungen der Formel XV

- 45. 3-Athoxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 16. 3-n-Propoxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 17. 3-Isopropoxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 18. 3-n-Butoxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 19. 3-mek.-Butoxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 20. 3-Isobutoxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 21. 3-tert.-Butoxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 22. 3-n-Amyloxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 23. 3-Isoamyloxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 24. 3-tert.-Amyloxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 25. 3-n-ilexyloxy-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 26. 3-n-Propyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 27. 3-Isopropyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 28. 3-n-Butyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 29. 3-Isobutyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 30. 3-sek.-Butyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 31. 3-tert.-Butyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 32. 3-n-Amyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 33. 3-Isoamyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 34. 3-tert.-Amyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 35. 3-n-Hexyl-6-hydroxy-4'-methoxy-flavan.
- 36. 3-Athoxy-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 37. 3-n-Propoxy-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 38. 3-Isopropoxy-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 39. 3-n-Butoxy-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 40. 3-sek.-Butoxy-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 41. 3-Isobutoxy-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 42. 3-tert.-Butoxy-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.

- 43. 3-n-Amyloxy-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 44. 3-Isoamyloxy-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 45. 3-tert.-Amyloxy-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 46. 3-n-Hexyloxy-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 47. 3-n-Propyl-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 48. 3-Isopropyl-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 49. 3-n-Butyl-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 50. 3-Isobutyl-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 51. 3-mek.-Butyl-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 52. 3-tert.-Butyl-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 53. 3-n-Amyl-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 54. 3-Isoamyl-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 55. 3-tert.-Amyl-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 56. 3-n-Hexyl-6-acetoxy-4'-methoxy-flavan.
- 57. 3-Athoxy-6-hydroxy-3',4'-methylendioxy-flavan.
- 58. 3-n-Propoxy-6-hydroxy-3',4'-methylendioxy-flavan.
- 59. 3-Isopropoxy-6-hydroxy-3',4'-methylendioxy-flavan.
- 60. 3-n-Propyl-6-hydroxy-3',4'-methylendioxy-flavan.
- 61. 3-Isopropyl-6-hydroxy-3',4'-methylendioxy-flavan.
- 62. 3-Athoxy-6-hydroxy-3',4'-dimethoxy-flavan.
- 63. 3-n-Propoxy-6-hydroxy-3',4'-dimethoxy-flavan.
- 64. 3-Isopropoxy-6-hydroxy-3',4'-dimethoxy-flavan.
- 65. 3-n-Propyl-6-hydroxy-3',4'-dimethoxy-flavan.
- 66. 3-Isopropyl-6-hydroxy-3',4'-dimethoxy-flavan.
- 67. 3-Athoxy-6-hydroxy-4'-(2-dimethylaminonthoxy)-flavan.
- 68. 3-n-Propoxy-6-hydroxy-4'-(2-dimethylaminoäthoxy)-flavan.

unlage 2.

#### Beschreibung.

Schränke zum Aufbewehren von Schriftstücken der verschiedensten Art sind bekennt, auch daß diese am geeignetsten durch
Rolläden abgeschlossen werden können und je nach Beanspruchung
mit einer entsprechenden Anzahl ausziehberer Einsätze versehen
sind. Auch ist bekannt, daß diese em hinteren Ende einen
Anschlag besitzen, um des Herausfallen beim Ausziehen zu
verhindern.

Diese seither bekannten Schränke besitzen aber den Mangel, daß ihre Verwendbarkeit eine beschränkte ist und nur zum Unterbringen von Akten und sonstigem Schriftgut verwendet werden können. Zum Ausbewahren von Warenmustern oder sonstigen kleinen Gegenständen sind diese jedoch wenig geeignet, da dieselben beim Herausziehen der Einsätze leicht herausfallen können. Um dem neuen Ordnungsschrank den vielseitigen Verwendungszweck zu geben, sind dessen Einsatze so gesteltet, daß sowohl Schriftgut jeder Art, Kataloge u.s.w., als auch Warenmuster und sonstige kleine Gegenstände, Klischee's dergl. in geordneter, registrierter Form untergebracht werden können.

Im Gegensatz zu den seither angewendeten Einsätzen, die nach vornen offen sind, ist der neue Einsatz nach vornen ganz abgeschlossen. An Stelle eines Auszuggriffes lediglich an dem vorderen Teil oben mit einem entsprechenden Ausschnitt versehen, um in diesen eingreifen und dedurch den Einsatz leicht ausziehen zu können.

#### Schutzansprüchs.

1) Registrierbarer Ordnungschrank, der sowohl die Unterbringung von Schriftgut jedweder Art, als auch von Warenproben, Klischee's oder sonstigen kleiner Gegenständen ermöglicht, dedurch gekennzeichnet, daß die einzelnen ausziehberen Einsätze an der vorderen Seite ganz geschlossen sind und zum Zwecke des leichten Ausziehend an der vorderen Seite einen entsprechenden Ausschnitt besitzen. Um auch Papiere, Briefbogen und dergleichen leicht herausnehmen zu können, befindet sich am geeignetsten, am vorderen Teil des Bodens eine Durchbrechnung, durch welche die Papiere von unten nach oben gehoben und dedurch leicht herausgenommen werden können.

Die Durchbrechung kann durch geeignete, sich selbst wieder schließbere Mittel abgeschlossen sein.

- 2) Eine Ausführungsform nach Anspruch 1, dedurch gekennzeichnet, daß die Bodendurchbrechnung mittelst eines eingelegten Kertons der geschlossen oder dergleichen jist, der zu Rekleme und sonstigen Zwecken bedruckt werden kann.
- 3) Sonst wie dargesteilt und beschrieben.

Mannheim, den 11. Mürz 1942.

Heinrich friedmanne

Mb.1

Mannheim, den 11. 3. 42

### PROCESS FOR THE GENERATION OF SUBSTITUTED FLAVAN DERIVATIVES WITH STRUCTURE A.

#### Example 7

Boil 2g of 1-p-anisyl-2-butoxy-3-(2'-hydroxy-5'-methoxyphenyl)-propanol in 10 ml 2% methanolic hydrochloric acid for 4h under reflux conditions. Subsequently, reduce volume under reduced pressure, resulting in 3-butoxy-6,4'-dimethoxy-flavan.

#### Example 9

Dissolve (cold) 2g of 1-p-anisyl-2-n-ayloxy-3-(2'-hydroxy-5'-methoxyphenyl)-propylchlorid in 200 ml 5% sodium hydroxide and subsequently heat over steam, resulting in 3-n-amyloxy-6,4'-dimethoxy-flavan.

#### Patent Claims

1. Process for the generation of substituted flavan derivatives according to DBP (German patent registration M59597 Jvb/12qu), outlining the production of flavan derivatives as shown in Figure I, by treatment with reducing agents

#### wherein:

R1 is an alkoxy with 2-6 or alkyl with 3-6 C-atoms

R2 is either hydrogen, an acyl group with 1-6 C-atoms, an alkyl group with 1-5 C-atoms, a

dialkylaminoalkyl with 4-7 C-atoms, tetrahydropyranyl-(2) or R6-CO-CHR5

R3 and R4 can be identical or different: Hydrogen, hydroxy, alkoxy with 1-5 C-atoms, or

dialkylaminoalkoxy with 4-7 C-atoms

R3 and R4 can also be methylendioxy, ethylendioxy or propylendioxy, but both residues cannot be

hydrogen

R5 hydrogen or an alkyl group with 1-5 C-atoms

R6 hydroxy, methoxy, ethoxy groups or amino group (alkylated or cyclic) with 1-8 C-atoms.

Alternatively, the process outlines the generation of acid salts and quarternary ammonium derivatives of compounds shown in Fig. II, again via treatment with reducing agents.

#### Wherein:

X is the anion of a strong acid

Z is H, OH or = O

R1 to R4 have the above-stated meanings, and phenolic hydroxy groups can also be present in a

protected form.

Alternatively, one treats a compound as shown in figure III wherein:

W CRI=CH-, -CHRI-CHOH- or -CHRI-CHHai-

Hal Cl, Br or I

ì

R1,R2 and Argon, and phenolic hydroxy groups can also be present in a protected form;

or one treats a compound as shown in Figure IV wherein:

X1 OH or Hal

R1,R2, AR and Hal have the above-stated meaning

with circularizing, or alternatively, H-X1 cleaving agents,

One can also change a compound as shown in Figure I by replacing one or more of the residues R2 to R4 according to known methods into different residues R2 to R4, such that you release protected hydroxy groups by treating with hydrolyzing or hydrogenolyzing agents. Alternatively, one can acylate or alkylate free hydroxy groups by treating with alkylating or acylating agents; and/or, if desired, one can change a compound as shown in Fig. 1 by changing a residue R6 into a different R6 by treating with esterizing, saponifying, amidizing or acylating agents; and/or that, if desired, one can change compounds as shown in Fig. I into physiologically compatible "acid salts" or quarternary ammonium compounds by treating with acids or alkylating agents.

2. Procedure according to Claim 1, distinguished by the fact that one treats a compound as shown in Fig. II with hydrogen in the presence of a catalyst.